BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND





Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

100 29 165.1

Anmeldetag:

19. Juni 2000

Anmelder/Inhaber:

Aventis CropScience GmbH, Frankfurt am

Main/DE

(vormals: Berlin/DE)

Bezeichnung:

Herbizide Mittel

IPC:

A 01 N 43/00

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 2. April 2001

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Im Auftrag

Dex

Eher!

Aventis CropScience GmbH

AGR 2000/M 213

Dr.SK/tw

Beschreibung

Herbizide Mittel

herbiziden Verbindungen und speziellen Tensiden, die sich hervorragend zur insbesondere betrifft die Erfindung herbizide Mittel mit einem Gehalt an bestimmten Die Erfindung bezieht sich auf das technische Gebiet der Pflanzenschutzmittel

5 Bekämpfung von Schadpflanzen in Pflanzenkulturen eignen

Einige neuere herbizide Wirkstoffe, die die p-Hydroxyphenyl-Pyruvat-Dioxygenase Brighton Crop Protection Conference - Weeds (1993), 731-738). und breitblättrigen Unkräutern eingesetzt werden (siehe z.B. M.P. Prisbylla et alkönnen in sehr kleinen Aufwandmengen gegen ein breites Spektrum von grasartigen (HPPDO) inhibieren, zeigen sehr gute anwendungstechnische Eigenschaften und

<u>ت</u>

Vorauflaufsafenern bekannt Aus US 5627131 und EP 551650 sind spezielle Mischungen von Herbiziden mit

20

Science 45, 601-609 (1997), Pesticide Science 50, 83-84, (1997) und Pesticide der Benzoylcyclohexandione als Inhibitoren der para-Hydroxyphenylpyruvat-Benzoyl-3-oxopropionitrilen umlagern können 84, (1997) bekannt, daß Benzoylisoxazole unter bestimmten Bedingungen zu Outlook, 29-32, (December 1996). Darüberhinaus ist aus Pesticide Science 50, 83der Benzoylisoxazole, vergleiche dazu J. Pesticide Sci. 21, 473-478 (1996); Weec Dioxygenase derselbe Wirkmechanismus zugrunde liegt, wie denen aus der Reihe Weiterhin ist aus verschiedenen Schriften bekannt, daß Herbiziden aus der Reihe

25

Ebenso ist bekannt, dass die vorstehend genannten herbiziden Verbindungen zur Herstellung von Standardformulierungen mit Tensiden kombiniert werden können

30

bereitzustellen, welche eine besonders hohe herbizide Wirkung aufweisen Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung bestand darin, herbizide Mittel

ij.

nachstehend genannten Formel (I) in Kombination mit speziellen Tensiden Es wurde nun überraschend gefunden, daß herbizide Mittel, die Verbindungen der enthalten, diese Aufgabe erfüllen.

Die vorliegende Erfindung betrifft somit herbizide Mittel, enthaltend

. i

ح eine oder mehrere Verbindungen der Formel (I)

10

kohlenstoffhaltiger Rest ist, und Z ein unsubstituierter oder substituierter substituierten Ring bilden können, und Rat OH oder ein C1-C40 Arylrest ist, und kohleristoffhaltige Reste sind, die miteinander einen unsubstituierten oder worin V ein unsubstituierter oder substituierter Heterocyclylrest oder ein Rest -CR" = CR 8 R 81 ist, worin R" und R 8 gleich oder verschieden C $_7$ -C $_{40}$

15

<u>B</u> vorzugsweise 10-200 Alkylenoxideinheiten. eines oder mehrere Tenside, enthaltend als Strukturelement mindestens 10,

20

 $C_1 - C_{40}$ – kohlenstoffhaltige Reste und gegebenenfalls eine oder mehrere polare Das Tensid B) enthält bevorzugt 10 -- 150 Alkylenoxideinheiten, einen oder mehrere funktionelle Gruppen

25

Alkylenoxiden, wie Ethylenoxid, Propylenoxid, Butylenoxid oder Hexylenoxid Unter dem Begriff Alkylenoxideinheiten werden vorzugsweise Einheiten von C2-Cip... verstanden, wobei die Einheiten innerhalb des Tensids gleich oder voneinander verschieden sein können

30

: 14.

Als polare funktionelle Gruppen kommen z.B. in Frage anionische Gruppen wie Carboxylat, Carbonat, Sulfat, Sulfonat, Phosphat oder Phosphonat, kationische Gruppen wie Gruppen mit einem kationischen Stickstoffatom, z.B. eine Pyridinium-Gruppe oder eine –NRY3-Gruppe, worin RY gleich oder verschieden H oder ein unsubstituierter oder substituierter C₁–C₁₀ – Kohlenwasserstoffrest wie C₁–C₁₀-Alkyl ist, elektrisch neutrale, polare Gruppen wie Carbonyl, Imin, Cyano oder Sulfonyl, oder betainische Gruppen wie

10

worin m = 1,2,3,4 oder 5 ist und R^x gleich oder verschieden unsubstituierte oder substituierte $C_1 - C_{10}$ – Kohlenwasserstoffreste wie $C_1 - C_{10}$ – Alkyl sind.

5

Vorzugsweise enthält das erfindungsgemäße Mittel als Komponente B) eines oder mehrere Tenside der allgemeinen Formel (II)

20

$$R^{\prime}$$
-(EO)_x (PO)_y (EO)_z- R^{δ} (II)

worin

5

EO eine Ethylenoxideinheit bedeutet

PO eine Propylenoxideinheit bedeutet,

x eine ganze Zahl von 1 bis 50 bedeutet

y eine ganze Zahl von 0 bis 50 bedeutet

20

z eine ganze Zahl von 0 bis 50 bedeutet,

wobei die Summe (x+y+z)≥ 10 und ≤ 150 ist, und

RY OH, einen unsubstituierten oder substituierten C1-C40-

Kohlenwasserstoffoxyrest, einen O-Acylrest wie O-COR¹, O-CO-OR¹, O-CO-NR¹R¹, O-P(O)(R¹)((EO)_u(OR¹)) oder O-P(O)((EO)_u(OR¹))((EO)_w(OR¹)) oder NR¹R¹ oder [NR¹R¹¹¹]°X° bedeuten, worin R¹, R¹¹ und R¹¹¹ gleich oder verschieden H oder einen unsubstituierten oder substituierten C₁-Csr-Kohlenwasserstoffrest bedeuten, der optional über eine Gruppe (EO)_w, worin w eine ganze Zahl von 1 bis 50 ist, gebunden sein kann, X° ein Anion ist (z.B. das Anion einer organischen Säure wie ein Carbonsäureanion z.B. Acetat oder Lactat, oder das Anion einer anorganischen Säure wie ½ Sulfat, [O-SO₃-CH₃]°, Sulfonat, 1/3 Phosphat, Phosphonat oder Halogenid wie Cl° oder Br²), und u, v unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 0 bis 50 bedeuten, und

R⁶ H, einen unsubstituierten oder substituierten C₁-C₄₀-Kohlenwasserstoffrest, einen Acylrest wie COR¹, CO-OR¹, CO-NR¹R¹, P(O)(R¹)[(EO)_u (OR¹)] oder P(O)[(EO)_u(OR¹)](EO)_w(OR¹)] oder NR¹R¹ oder [NR¹R¹R¹] °X° bedeuten, worin R¹, R¹ und R¹¹ gleich oder verschieden H oder einen unsubstituierten oder substituierten C₁-C₃₀-Kohlenwasserstoffrest bedeuten, der optional über eine Gruppe (EO)_w, worin w eine ganze Zahl von 1 bis 50 ist, gebunden sein kann, X° ein Anion ist (z.B. das Anion einer organischen Säure wie ein Carbonsäureanion z.B. Acetat oder Lactat, oder das Anion einer anorganischen Säure wie ½ Sulfat, [O-SO₃-CH₃]°, Sulfonat, 1/3 Phosphat, Phosphonat oder Halogenid wie C1° oder Br°), und u, v unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 0 bis 50 bedeuten.

15

Die Abkürzung F.O in Formel (II) bedeutet eine Ethylenoxideinheit, auch soweit sie in der Definition von R^xund R⁶ verwendet wird.

25

Bevorzugt sind Tenside der Formel (II), worin die Summe (x+y+z)> 10 und < 150, bevorzugt 11-100, besonders bevorzugt 12-80 ist, und

 \cdot

2,4,6-tri-n-butylphenyl oder 2,4,6-tri-sec-butylphenyl und w eine ganze Zahl p-Octylphenyl, p-Nonylphenyl, 2,4-Dibutylphenyl, 2,4,6-tri-isobutylphenyl, z.B. ein-oder mehrfach durch C1-C20-Alkyi substituierten C6-C14-Arylrest wie C₈-, C₁₀-, C₁₂-, C₁₃- (z.B. isotridecyl), C₁₄-, C₁₆-, C₁₆-, C₂₀- Alkylrest unsubstituierter oder substituierter C₁-C₂₀-Kohlenwasserstoffrest ist wie ein und R" gleich oder verschieden (EO), RIV sind, worin RIV H oder ein 2,4,6-tri-n-butylphenyl oder 2,4,6-tri-sec-butylphenyl bedeuten, oder RI, RII wie p-Octylphenyl, p-Nonylphenyl, 2,4-Dibutylphenyl, 2,4,6-tri-isobutylphenyl z.B. ein -oder mehrfach durch C₁-C₂₀-Alkyl substituierten C₆ - C₁₄-Arylrest substituierten C_1 - C_{30} -, vorzugsweise C_4 – C_{20} -Kohlenwasserstoffrest wie von 1 bis 50 bedeutet, und X^e ein Arion ist, und einen C6-, C10-, C12-, C13- (z.B. isotridecyl), C14-, C16-, C16-, C20- Alkylrest, worin RI, RII und RIII gleich oder verschieden H, einen unsubstituierten ode bedeutet, oder RTO-CO-RI, O-COORI, NRIR" oder [NRIR" RIII] "X "bedeutet -Alkenylrest oder –Alkinylrest, oder einen unsubstituierten oder substituierten. -Alkenylrest oder --Alkinylrest, oder einen unsubstituierten oder substituierten,

5

Ξ

2,4,6-Tri-n-buty/phenyl oder 2,4,6-Tri-sec-buty/phenyl bedeutet, oder R*CO-R1 mehrfach durch C1-C20-Alkyl substituierten C6-C14- Arylrest wie p-C₁₃-(z.B. isotridecyl), C₁₄-, C₁₆-, C₁₆-, C₂₀- Alkylrest, -Alkenylrest oder z.B. ein-oder mehrfach durch C₁-C₂₀- Alkyl substituierten C₆-C₁₄- Arylrest wie Alkenylrest oder -Alkinylrest, oder einen unsubstituierten oder substituierten, C₆-, C₈-, C₁₀-, C₁₂-, C₁₃- (z.B. isotridecyl), C₁₄-, C₁₆-, C₁₆-, C₂₀- Alkylrest, vorzugsweise C1--C20- Kohlenwasserstoffrest wie einen C1-, C2-, C3-, C4-, C5oder verschieden H, einen unsubstituierten oder substituierten C₁-C₃₀-, COOR', NR' R" oder [NR' R" R"] * X "bedeutet, worin R', R" und R" gleich Octcylphenyl, p-Nonylphenyl, 2,4-Dibutylphenyl, 2,4,6-Tri-isobutylphenyl -Alkinylrest, oder einen unsubstituierten oder substituierten, z.B. ein-oder Kohlenwasserstoffrest wie einen C1-, C2-, C3-, C4-, C5-, C6-, C8-, C10-, C12-, H, einen unsubstituierten oder substituierten C₁-C₃₀-, vorzugsweise C₁--C₂₀-

25

20

ಸ್ಥ

5

30

2,4,6-tri-n-butylphenyl oder 2,4,6-tri-sec-butylphenyl und w eine ganze Zahl Kohlenwasserstoffrest ist wie ein C₁-, C₂-, C₃-, C₄-, C₅-, C₆-, C₈-, C₁₀-, C₁₂-, 2,4,6-tri-n-butylphenyl oder 2,4,6-tri-sec-butylphenyl bedeuten, oder R¹, R¹ von 1 bis 50 bedeutet, und X^e ein Anion ist p-Octylphenyl, p-Nonylphenyl, 2,4-Dibutylphenyl, 2,4,6-tri-isobulylphenyl, mehrfach durch C1--C20-- Alkyl substituierten C6- C14- Arylrest wie Alkinylrest, oder einen unsubstituierten oder substituierten, z.B. ein-oder C₁₃- (z.B. isotridecyl), C₁₄-, C₁₆-, C₁₆-, C₂₀- Alkylrest, -Alkenylrest oder – unsubstituierter oder substituierter C_1 - C_{30} -, vorzugsweise C_1 - C_{20} und R^{III} gleich oder verschieden (EO)_w-R^{IV} sind, worin R^{IV} H oder ein p-Octylphenyl, p-Nonylphenyl, 2,4-Dibutylphenyl, 2,4,6-tri-isobutylphenyl,

Besonders hevorzugt sind Tenside der Formel (II), worin die Summe (x+y+z) gleich 11-80, bevorzugt 12-50 ist

5

Į (C_8-C_{18}) -Alkoxy, (C_8-C_{18}) -Alkenyloxy oder (C_8-C_{18}) -Alkinyloxy, (C_7-C_{17}) butylphenoxy, 2,4,6-Tri-iso-Butylphenoxy oder 2,4,6-tri-sec-butylphenoxy ist, oder (C₁-C₁₀)-Alkylphenoxy wie Octylphenoxy, p-Nonylphenoxy, 2,4,6-Tri-n-Alkylcarbonyloxy, (C₇-C₁₇)-Alkenylcarbonyloxy, (C₇-C₁₇)-Alkinylcarbonyloxy,

20 及 H, (C_1-C_{18}) -, bevorzugt (C_1-C_6) - Alkyl, (C_2-C_{18}) -, bevorzugt (C_2-C_6) - Alkenyl CO-(C₂-C₁₇)- Alkenyl oder CO-(C₂-C₁₇)- Alkinyl ist oder (C_2 - C_{18})-, bevorzugt (C_2 - C_8)- Alkinyl, CO-II, CO-(C_1 - C_{17})- Alkyl,

Tenside B), z.B. der Formel (II) sind literaturbekannt, z.B. aus McCutcheon's

25

erhältlich, z.B. unter den Markennamen Genapol® X oder O oder T-Reihe Emulsifiers&Detergents 1994, Vol. 1: North American Edition und Vol. 2, Sapogenat[®] 1⁻Reihe, Arkopal[®] N-Reihe, Afilan[®] PTU, Hordaphos[®] und Emulsogen[®]-Beschreibung. Außerdem sind Tenside B), z.B. der Formel (II) auch kommerziell hierin genannten Tenside B) sind durch Bezugnahme Bestandteil dieser "Surfactants in Consumer Products", J. Falbe, Springer-Verlag Berlin, 1987. Die International Edition; McCutcheon Division, Glen Rock NJ, USA sowie aus

-

di,

œ

Reihe von Clariant AG; Agrilan®-Typen von Akcros Organics; Alkamul® und Antarox®-Typen von Rhodia; Emulan®-Typen (NP, QC, OG, OK) von BASF AG; Dehydol®-Typen von Henkel; Agent W®-Typen von Stepan Company; Crodamel®-Typen von Croda GmbH. Die in den jeweiligen Produktbroschüren genannten 5 Tenside B) sind durch Bezugnahme Bestandteil dieser Beschreibung.

Beispiele für Tenside B), z.B. der Formel (II) sind in der nachfolgenden Tabelle 1 aufgeführt:

10 Tabelle 1

, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
x y z 10 10 10 10 11 11 11 11 11 11 11 11 11
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,

													•																	
49	48	47	46	45	44	43	42	41	40	39	38	37	36	35	34	33	32	31	30	29	28	27	26	25	24	23	22	21	20	BspNr.
(C ₁₆ -Alkyl)-O-	=	3	8	18	3	æ	2	и	8	н	2	2		(C ₁₄ -Alkyl)-O-	ŧ	*	u	(C ₁₂ -Alkyl)-O-	2	=	=	3	=	2	(C ₁₂ -Alkyl)-0-	5	2	¥	2	ZĮ.
10	40	30	25	20	19	18	17	16	15	14	13	12	11	10	15	15	20	17	16	15	14	13	12	==	5	17	15	17	15	×
8		1	-		t	•		-	ŧ	,	ī	•	ı	•	1	-	1	•	•	E	•	1	t	-	•	•	1	•	ι	٧
	1	1	,	1	ŧ	ŧ	1	•	Ē	t		ŧ	ŧ	1	-	ı	1	•	1		r	1	ı	•		1	,	•	,	2
Œ I	I	Ξ	エ	Ξ,	工	エ	H	工	<u>-</u>	x	I	Ξ.	I		сосн	Me	I	Ξ	Ŧ	I	Ξ	I	H	Σ	=	сосн	сосн	Ме	Ме	ಸ್

200	,		0.7	я	6,
V			20	2	à
MA			30		70
Ме			15	u u	77
Me	ı	•	10	(C ₁₂ -Alkyl)-CO-O-	76
Me	1	t	25	•	75
Me	1	t	20	2	74
Me	ı	1	17	н	73
Me	1	•	16	u	72
Me	•	•	15		71
Me	ŧ	•	14	t,	70
Me	t		13	¥	69
Me	,	t	12	u	68
Me	•	•	⇉		67
Me	•	•	10	(C ₁₁ -Alkyl)-CO-O-	66
Me	-	1	20	8	65
Me	ı	. 7	15	(C ₁₀ -Alkyl)-CO-O-	64
Me	1	ſ.	10	(C ₁₀ -Alkyl)-CO-O-	63
Me	ı	1	20	a	62
Мe		,	16	3	61
Me		1	15	#	60
Me	•	ī	14	5	59
Me	,	•	13	te.	58
Me	•		12	Ħ	57
Me	r		3	5	56
Me	ı	τ	10	(C ₉ -Alkyl)-CO-O-	55
I	•	•	20	U	54
Ξ	ı	•	15	(C ₁₈ -Alkyl)-O-	53
Ξ	1	1	40	3	52
Ι	1	•	20	u	51
工		1	15	7	50
R.	2	¥	×	R	BspNr.

ja.	1	4	<u>თ</u>	C ₁₂ H ₂₅ /C ₁₄ H ₂₉ -O-	105 (Genapol ® 3938,
		2	. 9	C ₁₅ H ₂₉ /C ₁₇ H ₃₃ -CO-O-	104 (Afilan ® PTU, Clariant)
	1	,	10	С ₁₆ Н ₃₅ /С ₁₆ Н ₃ —N— (ЕО) ₁₀ Н	103 (Genamin ® 0 200, Clariant)
	10	5	10	7	102
	1	2	5	b	101
	10	2	1	8	100
	10	σı	,	Isotridecyl-O-	99
	,	3	15	U	98
(C ₁₅ -Alkyl)-CO	,	•	10	(C ₁₅ -Alkyl)-CO-O-	97
	1	,	20	n	96
(C ₁₃ -Alkyl)-CO	1	•	10	(C ₁₃ -Alkyl)-CO-O-	95
		1	20	8	94
	ı	,	15	я	93
(C ₁₂ -Alkyl)-CO	•	ı	10	(C ₁₂ -Alkyl)-CO-O-	92
	1	-	30	u	91
	r	ı	20	벋	90
·	ı	•	5	и	89
(C ₁₁ -Alkyl)-CO	ŧ	ı	10	(C ₁₁ -Alkyl)-CO-O-	88
	,	J	20	n	87
	ī		15	E	86
(C ₈ -Alkyl)-CO	ξ	ſ	10	(C ₉ -Alkyl)-CO-O-	85
Ме	•	1	20	B	84
Me	•	ī	15	(C ₁₅ -Alkyl)-CO-O-	83
Ме	1	,	20	а	82
Мө	,	1	10	¥	81
Me	,	·	15	(C ₁₃ -Alkyl)-CO-O-	80
ᇩ	7	۷	×	꾸	BspNr.

. 35

worin

ein Rest aus der Gruppe (V1) bis (V4) ist,

wobei die Symbole und Indizes folgende Bedeutungen haben

ist Wasserstoff, (C₁-C₁₀)Alkoxycarbonyl, (C₁-C₁₀)Haloalkoxycarbonyl, (C₁-C₁₀)Alkylsulfonyl, (C₁-C₁₀)Alkylsulfinyl, (C₁-C₁₀)Alkylthio, COOH oder Cyano;

5

R¹ ist Wasserstoff oder ein (C₁-C₁₀)kohlenstoffhaltiger Rest wie (C₁-C₁₀)Alkyl, (C₂-C₁₀)Alkenyl, (C₂-C₁₀)Alkinyl, (C₃-C₁₀)Cycloalkyl, (C₃-C₁₀)Cycloalkenyl, (C₁-C₁₀)Alkyl-(C₂-C₁₀)Cycloalkyl, (C₃-C₁₀)Halocycloalkyl, (C₁-C₁₀)Alkylthiocycloalkyl, (C₁-C₁₀)Haloalkyl oder (C₂-C₁₀)-Haloalkenyl;

5

ಸ್ಸ

ist Wasserstoff, (C,-C10)Alkyl, (C,-C10)Alkoxy, (C,-C10)Haloalkyl, Halogen

(C₁-C₁₀)Haloalkoxy, Cyano oder Nitro;

R³ ist Wasserstoff oder ein (C₁-C₁₀)kohlenstoffnaltiger Rest wie (C₁-C₁₀)Alkyl,
(C₂-C₁₀)Alkenyl, (C₂-C₁₀)Alkinyl, (C₁-C₁₀)Haloalkyl, (C₁-C₁₀)Alkoxy-(C₁-C₁₀)alkyl
(C₁-C₁₀)Alkylcarbonyl, (C₁-C₁₀)Alkylsulfonyl, (C₁-C₁₀)Haloalkylsulfonyl,
unsubstituiertes oder substituiertes Arylsulfonyl, unsubstituiertes oder
substituiertes Aryl-(C₁-C₁₀)alkyl;

3

4

R⁴ ist Wasserstoff oder ein (C₁-C₁₀)kohlenstoffhaltiger Rest wie (C₁-C₁₀)Alkyl, (C₂-C₁₀)Alkenyl, (C₂-C₁₀)Alkinyl, (C₁-C₁₀)Haloalkyl, Phenyl oder Benzyl,

ゎ

11:

- R⁵ ist ein (C₁-C₁₂)kohlenstoffhaltiger Rest wie (C₁-C₁₀)Alkyl, (C₁-C₁₀)Alkoxy, (C₁-C₁₀)Alkoxy-(C₁-C₁₀)alkyl, (C₁-C₁₀)Dialkoxy-(C₁-C₁₀)akyl, (C₁-C₁₀)Alkylthio, Halogen, substituiertes oder unsubstituiertes Aryl, Tetrahydropyran-4-yl, Tetrahydropyran-3-yl, Tetrahydropthiopyran-3-yl, 1-Methylthio-cyclopropyl,
- 2-Ethylthiopropyl oder zwei Reste R⁵ sind zusammen (C₂-C₁₀)Alkylen; R⁶ ist Hydroxy oder ein (C₁-C₁₀)kohlenstoffhaltiger Rest wie (C₁-C₁₀)Alkoxy, (C₁-C₁₀)Haloalkoxy, Formyloxy, (C₁-C₁₀)Alkylcarbonyloxy,
- (C₁-C₁₀)Alkylsulfonyloxy, (C₁-C₁₀)Alkylthio, (C₁-C₁₀)Haloalkylthio, unsubstituiertes oder substituiertes Arylthio, unsubstituiertes oder substituiertes Aryloxy, (C₁-C₁₀)Alkylsulfinyl oder (C₁-C₁₀)Alkylsulfonyl; ist ein (C₁-C₇) kohlenstoffhaltiger Rest wie (C₁-C₄) Alkyl, (C₁-C₄) Haloalkyl

10

(C₃-C₇) Cycloalkyl, (C₁-C₄) Alkyl-(C₃-C₇)Cycloalkyl, (C₃-C₇) Halocycloalkyl; R⁸ ist ein (C₁-C₄) kohlenstoffhaltiger Rest wie Cyano, (C₁-C₄) Alkoxycarbonyl, (C₁-C₄) Alkylcarbonyl, (C₁-C₄) Alkylsulfinyl, (C₁-C₄) Alkylsulfinyl, (C₁-C₄) Alkylthio, (C₁-C₄) Alkylaminocarbonyl, (C₁-C₄) Dialkylaminocarbonyl; m ist eine ganze Zahl von 0 bis 6, wobei für m ≥ 2 die Reste R⁵ gleich oder

2

20 und Z ist ein unsubstituierter oder substituierter Arylrest, vorzugsweise aus der Gruppe (Z1) bis (Z5),

voneinander verschieden sein können;

(Z1)
$$(R^{10})_{u}$$
 $(R^{11})_{r}$ (Z2) $(R^{11})_{r}$ $(Z3)$ $(R^{11})_{r}$ $(R^{14})_{w}$

· ; ' i

wobei die Symbole und Indizes folgende Bedeutungen haben:

.

C10)kohlenstoffhaltiger Rest wie (C1-C10)Alkyl, (C2-C10)Alkenyl, (C2-C10)Alkinyl

ᄱ

substituiertes Benzyl, unsubstituiertes oder substituiertes Heteroaryl, Alkoxy, (C1-C10)Alkylcarbonyl, (C1-C10)Alkylaminosulfonyl substituiertes Heteroaryl-(C₁-C₁₀)alkyl oder Di-(C₁-C₁₀)alkylphosphonounsubstituiertes oder substituiertes Heterocyclyl, unsubstituiertes oder C₁₀)Alkyl, Phenoxy, Cyano, Alkylamino, Dialkylamino, unsubstituiertes oder (C₁-C₁₀)Dialkylcarbamoyl, (C₁-C₁₀)Alkoxy-(C₁-C₁₀)Alkyl, (C₁-C₁₀)Haloalkoxy-(C₁-(C₁-C₁₀)Dialkylariiriosulfonyl, (C₁-C₁₀)Alkylcarbamoyl, $(C_1-C_{10})Alkoxy$, $(C_1-C_{10})Alkoxy-(C_1-C_{10})Alkoxy$, $(C_1-C_{10})-Alkylthio-(C_1-C_{10})$. (C1-C10)Alkylsulfinyl, (C1-C10)Alkylthio, Arylsulfonyl, Arylsulfinyl, Arylthio (C₁-C₁₀)Haloalkylthio, (C₁-C₁₀)Alkoxycarbonyl, (C₁-C₁₀)Alkylsulfonyl, (C_1-C_{10}) Haloalkyl, (C_2-C_{10}) Haloalkenyl, (C_2-C_{10}) Haloalkinyl, (C_1-C_{10}) Haloalkoxy (C₁-C₁₀)alkyl

5

ist 0, 1, 2, 3, 4 oder 5;

5

짇

뀒 sind gleich oder verschieden Wasserstoff, (C1-C10)Alkyl, Halogen

sind gleich oder verschieden (C1-C10)Alkyl, (C2-C10)Alkenyl, (C2-C10)Alkinyl Halogen, (C₁-C₁₀)Haloalkyl, (C₂-C₁₀)Haloalkenyl, (C₂-C₁₀)Haloalkinyl

(C₁-C₁₀)Haloalkoxy, (C₁-C₁₀)HaloalkyIthio, (C₁-C₁₀)Alkoxycarbonyl,

(C1-C10)Alkylsulfonyl, (C1-C10)Haloalkylsulfonyl, (C1-C10)Alkylsulfinyl (C_1-C_{10}) Haloalkylsulfinyl, (C_1-C_{10}) Alkylthio, (C_1-C_{10}) Alkoxy, (C_1-C_{10})

20

(C₁-C₁₀)Alkylcarbamoyl, (C₁-C₁₀)Dialkylcarbamoyl, (C₁-C₁₀)Alkoxyalkyl Alkylcarbonyl, (C₁-C₁₀)Alkylaminosulfonyl, (C₁-C₁₀)Dialkylaminosulfonyl

ist O, CR15R16, CHOH, C=O, C=NO(C1-C10)Alkyl; Phenoxy, Nitro, Cyano, Aryl oder Di-(C₁-C₁₀)alkylphosphono-(C₁-C₁₀)alkyl

25

ҳ ist O, S, SO, SO2, CH2, NH, N(C1-C10)Alkyl, NSO2(C1-C10)Alkyl

R¹⁵, R¹⁶ sind gleich oder verschieden Wasserstoff, (C₁-C₁₀)Alkyl, (C₁-C₁₀)Alkoxy, bilden zusammen eine der Gruppen -O-(CH₂)₂-O-, -O-(CH₂)₃-O- , S-(CH₂)₂-S-(C₁-C₁₀)Haloalkoxy, (C₁-C₁₀)AlkyIthio, (C₁-C₁₀)HaloalkyIthio oder R¹⁵ und R¹⁶

-S-(CH₂)₃-S- , -(CH₂)₄-, -(CH₂)₅-;

ist 0, 1, 2 oder 3;

30

ist 1 oder 2;

sind gleich oder verschieden Nitro, Amino, Halogen, OH, SF5 oder ein (C1-

Y¹, Y² sind SO₂ oder CO, mit der Maßgabe, daß Y¹ ≠ Y² ist,

. 535

ist 1 oder 2;

⊆ bildet zusammen mit den verbundenen Kohlenstoffatomen einen oder teilweise gesättigt sein kann; carbocyclischen oder heterocyclischen Ring, der aromatisch oder vollständig

 \subseteq ist O, S, SO, SO₂, CH₂, NH, N(C₁-C₁₀)Alkyl, NSO₂(C₁-C₁₀)Alkyl;

고 ist Wasserstoff, (C₁-C₁₀)Alkyl, (C₂-C₁₀)-Cycloalkyl, (C₂-C₁₀)Alkenyl, substituiertes Benzyl, (C1-C10)-Acyl; (C₂-C₁₀)Alkinyl, gegebenfalls substituiertes Phenyl, gegebenenfalls

5 丒 ist ein unsubstituierter oder substituierter (C1-C10)Kohlenwasserstoffrest wie. (C₁-C₁₀)Alkyl oder Aryl;

=

7 짆 sind gleich oder verschieden Nitro, Amino, Halogen, SF5 oder ein (C1-C10) C₁₀)Haloalkyl, (C₂-C₁₀)Haloalkenyl, (C₂-C₁₀)Haloalkinyl, (C₁-C₁₀)Haloalkoxy, (C1-C10)Alkylsulfinyl, (C1-C10)Alkylthio, Arylsulfonyl, Arylsulfinyl, Arylthio (C₁-C₁₀)Haloalkyllhio, (C₁-C₁₀)Alkoxycarbonyl, (C₁-C₁₀)Alkylsulfonyl, kohlenstoffhaltiger Rest wie (C_7 - C_{10})Alkyl, (C_2 - C_{10})Alkenyl, (C_2 - C_{10})Alkinyl, (C_4 -

25 20 (C₁-C₁₀)alkyl, und substituiertes Heteroaryl-(C₁-C₁₀)alkyl oder Di-(C₁-C₁₀)alkylphosphonounsubstituiertes oder substituiertes Heterocyclyl, unsubstituiertes oder substituiertes Benzyl, unsubstituiertes oder substituiertes Heteroaryl C₁₀)Alkyl, Phenoxy, Cyano, Alkylamino, Dialkylamino, unsubstituiertes oder (C₁-C₁₀)Dialkylcarbamoyl, (C₁-C₁₀)Alkoxy-(C₁-C₁₀)Alkyl, (C₁-C₁₀)I·laloalkoxy-(C₁-(C₁-C₁₀)Dialkylaminosulfonyl, (C₁-C₁₀)Alkylcarbamoyl,

Alkoxy, (C₁-C₁₀)Alkylcarbonyl, (C₁-C₁₀)Alkylaminosulfonyl,

(C₁-C₁₀)Alkoxy, (C₁-C₁₀)Alkoxy-(C₁-C₁₀)Alkoxy, (C₁-C₁₀)-Alkylthio-(C₁-C₁₀)-

≶ ist 0, 1, 2, 3 oder 4

Abhängigkeit von äußeren Bedingungen, wie Lösungsmittel und pH-Wert, in unterschiedlichen tautomeren Strukturen auftreten Zahlreiche erfindungsgemäß enthaltene Verbindungen der Formel (I) körinen in



So sind z.B. für den Fall, daß V=V3 und R6 = Hydroxy ist, mehrere tautomere Strukturen möglich:

Je nach Art der Substituenten können die Verbindungen der allgemeinen Formel (I) ein acides Proton enthalten, das durch Umsetzung mit einer Base entfernt werden kann. Als Basen eignen sich beispielsweise Hydride, Hydroxide und Carbonate von Lithium, Natrium, Kalium, Magnesium und Calcium sowie Ammoniak und organische Amine wie Triefhylamin und Pyridin. Solche Salze sind ehenfalls von der

10 * Amine wie Triethylamin und Pyridin. Solche Salze sind ebenfalls von der vorliegenden Erfindung umfaßt.

Besonders bevorzugt sind in den erfindungsgemäßen herbiziden Mitteln

Verbindungen der Formel (I) enthalten

15 worin

ein Rest (V1), (V3)oder (V4) ist

6

. 12

wobei die Symbole und Indizes folgende Bedeutungen haben:

(દુ

%4)

ist Wasserstoff oder (C₁-C₄) Alkoxycarbonyl;

R¹ ist (C₃-C₈)Cycloalkyl oder (C₁-C₄)Alkyl –(C₃-C₈)Cycloalkyl

R⁵ ist (C₁-C₁₀)Alkyl, (C₁-C₄) Alkoxy oder zwei Reste R⁵ sind zusammen (C₂-C₆) Alkylen;

R⁶ ist Hydroxy, (C₁-C₄) Alkoxy oder Phenylthia;

R7 ist (C₁-C₄) Alkyl oder (C₃-C₇) Cycloalkyl,

R⁸ ist C₁-C₄ (Alkylcarbonyl), (C₁-C₄) Alkoxycarbonyl oder Cyano;

m ist 0,1 oder 2;

10 und Z ist ein Rest (Z1),

wobei die Symbole und Indizes folgende Bedeutungen haben:

R° sind gleich oder verschieden Nitro, Halogen, (C₁-C₁₀) Haloalkyl, (C₁-C₁₀)
Alkylsulfonyl, (C₁-C₁₀)Haloalkoxy, (C₁-C₁₀)Alkoxy-(C₁-C₁₀)-Alkyl
(C₁-C₁₀) Haloalkoxy-(C₁-C₁₀) Alkoxy -(C₁-C₁₀) Alkoxy oder
Heterocyclyl, welches unsubstituiert oder z.B. durch einen oder mehrere
Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₁₀) Alkoxy, (C₁-C₁₀)Haloalkoxy, (C₁-C₁₀)
Alkylthio, Hydroxy, Amino, Nitro, Carboxy, Cyano, Azido,

2

(C₁-C₁₀)Alkoxycarbonyl, (C₁-C₁₀)Alkylcarbonyl, Formyl, Carbamoyl, Mono- und Di-(C₁-C₁₀)Alkylaminocarbonyl, Acylamino, Mono- und Di-(C₁-C₁₀)Alkylamino, (C₁-C₁₀)Alkylamino, (C₁-C

(C₁-C₁₀)Alkylsulfinyl, (C₁-C₁₀)Haloatkylsulfinyl,

(C₁-C₁₀)Alkylsulfonyl, (C₁-C₁₀)Haloalkylsulfonyl oder unsubstituiertes oder substituiertes (C₁-C₁₀)Alkyl wie (C₁-C₁₀)Haloalkyl, (C₁-C₁₀)Alkoxyalkyl, (C₁-C₁₀)Haloalkoxyalkyl, (C₁-C₁₀)Alkylthioalkyl, (C₁-C₁₀)Hydroxyalkyl, (C₁-C₁₀)Aminoalkyl, (C₁-C₁₀)Nitroalkyl, (C₁-C₁₀)Carboxyalkyl, (C₁-C₁₀)Cyanoalkyl oder (C₁-C₁₀)Azidoalkyl, substituiert ist,

Beispiele für bevorzugte Verbindungen der Formel (I) sind Sulcotrione (A1). Wesotrione (A2), Isoxaflutole (A3) und Isoxachlortole (A4).

ڡ

ist 0, 1, 2, 3, 4 oder 5, vorzugsweise 2 oder 3.

Es können als Komponente A) auch Mischungen zweier oder mehrerer Verbindungen der Formel (I) verwendet werden.

Sofern es im einzelnen nicht anders definiert wird, gelten für die Reste in den Formeln zu (I) und (II) und nachfolgenden Formeln im allgemeinen die folgenden Definitionen.

5

Soweit in dieser Beschreibung der Begriff Acylrest verwendet wird, bedeutet dieser den Rest einer organischen Säure, der formal durch Abspaltung einer OH-Gruppe aus der organischen Säure entsteht, z.B. der Rest einer Carbonsäure und Reste davon abgeleiteter Säuren wie der Thiocarbonsäure, gegebenenfalls N-substituierten Iminocarbonsäuren oder die Reste von Kohlensäuremonoestern, gegebenenfalls N-substituierter Carbaminsäuren, Sulfonsäuren, Sulfinsäuren, Phosphinsäuren,

20

Ein Acylrest ist bevorzugt Formyl oder Acyl aus der Gruppe CO-R², CS-R², CO-OR², CS-OR², CS-SR², SOR² oder SO₂R², wobei R² jeweils einen C₁-C₁₀-Kohlenwasserstoffrest wie C₁-C₁₀-Alkyl oder C₆-C₁₀-Aryl bedeuten, der unsubstituiert oder substituiert ist, z.B. durch einen oder mehrere Substituenten aus der Gruppe Halogen wie F, Cl, Br, I, Alkoxy, Haloalkoxy, Hydroxy, Amino, Nitro, Cyano oder Alkylthio, oder R² bedeutet Aminocarbonyl oder Aminosulfonyl, wobei die beiden letzigenannten Reste unsubstituiert, N-monosubstituiert oder N,N-disubstituiert sind, z.B. durch Substituenten aus der Gruppe Alkyl oder Aryl.

30

25

Acyl bedeutet beispielsweise Formyl, Halogenalkylcarbonyl, Alkylcarbonyl wie (C₁-C₄)Alkylcarbonyl, Phenylcarbonyl, wobei der Phenylring substituiert sein kann, oder Alkyloxycarbonyl, wie (C₁-C₄) Alkyloxycarbonyl, Phenyloxycarbonyl, oder Alkyloxycarbonyl, wie (C₁-C₄) Alkylsulfonyl, Phenyloxycarbonyl, wie C₁-C₄ Benzyloxycarbonyl, Alkylsulfonyl, wie (C₁-C₄) Alkylsulfonyl, Alkylsulfinyl, wie C₁-C₄ Alkylsulfinyl). N-Alkyl-1-iminoalkyl, wie N-(C₁-C₄)-1-imino-(C₁-C₄)alkyl, und andere

s $C_4(Alkylsulfinyl)$, N-Alkyl-1-iminoalkyl, wie N- (C_1-C_4) -1-imino- (C_1-C_4) alkyl und andere Reste von organischen Säuren.

20 ರ 5 S, P, O, F, Cl, Br oder J kohlenstoffhaltige Acylreste oder Cyano. Heteroatom wie Si, N, S, P oder O an den Grundkörper gebunden sein können, können, unsubstituierte oder substituierte Heterocyclyfreste, die direkt oder über ein über ein Heteroatom wie Si, N, S, P oder O an den Grundkörper gebunden sein Reste sind unsubstituierte oder substituierte Kohlenwasserstoffreste, die direkt oder wie H, Si, N, P, O, S, F, Cl, Br oder J enthalten. Beispiele für kohlenstoffhaltige Atom eines oder mehrerer anderer Elemente des Periodensystems der Elemente Atome, ganz besonders bevorzugt 1 bis 20 C-Atome und außerdem mindestens ein verschiedene Elemente des Periodensystems der Elemente verstanden, z.B. Si, N Unter dem Begriff Heteroatom werden von Kohlenstoff und Wasserstoff Kohlenstoffatom, vorzugsweise 1 bis 40 C-Atome, besonders bevorzugt 1 bis 30 C-Kohlenstoffhaltige Reste sind organische Reste, die mindestens ein

Kohlenwasserstoff(oxy)reste sind geradkettige, verzweigte oder cyclische und gesättigte oder ungesättigte aliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoff(oxy)reste, z.B. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl oder carbocyclische Ringe wie Cycloalkyl, Cycloalkenyl oder Aryl und die diesen Kohlenwasserstoffresten entsprechenden Kohlenwasserstoffoxyreste wie Alkoxy, Alkenyloxy, Alkinyloxy, Cycloalkoxy, Cycloalkenyloxy oder Aryloxy; Aryl bedeutet dabei ein mono-, bi- oder polycyclisches aromatisches System, beispielsweise Phenyl, Naphthyl, Tetrahydronaphthyl, Indenyl, Indanyl, Pentalenyl, Fluorenyl und ähnliches, vorzugsweise Phenyl; vorzugsweise bedeutet ein Kohlenwasserstoffrest Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl mit 1 bis 30 C-Atomen oder Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6 oder 7 Ringatomen oder Phenyl.

Substituierte Reste, wie substituierte Kohlenwasserstoff(oxy)reste, z.B. substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkinyl oder carbocyclische Ringe wie Cycloalkyl, Cycloalkenyl oder Aryl, und die diesen Kohlenwasserstoffresten entsprechenden Kohlenwasserstoffoxyreste wie Alkoxy, Alkenyloxy, Alkinyloxy, Cycloalkoxy, Cycloalkenyloxy oder Phenoxy, oder substituierte Heterocyclylreste, bedeuten beispielsweise einen vom unsubstituierten Grundkörper abgeleiteten substituierten Rest, wobei die Substituenten beispielsweise einen oder mehrere, vorzugsweise 1, 2 oder 3 Reste aus der Gruppe Halogen, Alkoxy, Haloalkoxy, Alkylthio, Hydroxy, Amino, Nitro, Carboxy, Cyano, Azido, Alkoxycarbonyl, Alkylcarbonyl, Formyl,

ਙ

Carbamoyl, Mono- und Dialkylaminocarbonyl, substituiertes Amino, wie Acylamino,

5

Mono- und Dialkylamino, und Alkylsulfinyl, Haloalkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Haloalkylsulfonyl und, im Falle cyclischer Reste, auch unsubtituiertes oder substituiertes Alkyl wie Haloalkyl, Alkoxyalkyl, Haloalkoxyalkyl, Alkylthioalkyl, Hydroxyalkyl, Aminoalkyl, Nitroalkyl, Carboxyalkyl, Cyanoalkyl oder Azidoalkyl sowie den genannten gesättigten kohlenwasserstoffhaltigen Resten entsprechende ungesättigte aliphatische Reste, wie Alkenyl, Alkinyl, Alkenyloxy, Alkinyloxy etc. bedeuten. Bei Resten mit C-Atomen sind solche mit 1 bis 4 C-Atomen, insbesondere 1 oder 2 C-Atomen, bevorzugt. Bevorzugt sind in der Regel Substituenten aus der Gruppe Halogen, z.B. Fluor und Chlor, (C₁·C₄)Alkyl, vorzugsweise Methoxy oder Ethyl, (C₁-C₄)Haloalkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₁-C₄)Alkoxy, vorzugsweise Methoxy oder Ethoxy, (C₁-C₄)Haloalkoxy, Nitro und Cyano. Besonders bevorzugt sind dabei die Substituenten Methyl, Methoxy und Chlor.

Die kohlenstoffhaltigen Reste wie Alkyl, Alkoxy, Haloalkyl, Haloalkoxy, Alkylamino und Alkylthio sowie die entsprechenden ungesättigten und/oder substituierten Reste im Kohlenstoffgerüst jeweils geradkettig oder verzweigt sein. Wenn nicht speziell angegeben, sind bei diesen Resten die niederen Kohlenstoffgerüste, z.B. mit 1 bis 6 C-Atomen bzw. bei ungesättigten Gruppen mit 2 bis 6 C-Atomen, bevorzugt.

Alkylreste, auch in den zusammengesetzten Bedeutungen wie Alkoxy, Haloalkyl usw., bedeuten z.B. Methyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, t- oder 2-Butyl, Pentyle, Hexyle, wie n-Hexyl, i-Hexyl und 1,3-Dimethylbutyl, Heptyle, wie n-Heptyl, 1-Methylhexyl und 1,4-Dimethylpentyl; Alkenyl- und Alkinylreste haben die

Bedeutung der den Alkylresten entsprechenden möglichen ungesättigten Reste; Alkenyl bedeutet z.B. Allyl, 1-Methylprop-2-en-1-yl, 2-Methyl-prop-2-en-1-yl, But-2-en-1-yl, 1-Methyl-but-3-en-1-yl und 1-Methyl-but-2-en-1-yl; Alkinyl bedeutet z.B. Propargyl, But-2-in-1-yl, But-3-in-1-yl, 1-Methyl-but-3-in-1-yl.

Cycloalkyl bedeutet bevorzugt einen cyclischen Alkylrest mit 3 bis 8, vorzugsweise 3 bis 7, besonders bevorzugt 3 bis 6 C-Atomen, beispielsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl und Cyclohexyl. Cycloalkenyl und Cycloalkiryl bezeichnen entsprechende ungesättigte Verbindungen.

Halogen bedeutet Fluor, Chlor, Brom oder lod. Haloalkyl, Haloalkenyl und Haloalkinyl bedeuten durch Halogen, vorzugsweise durch Fluor, Chlor und/oder Brom, insbesondere durch Fluor oder Chlor, teilweise oder vollständig substituiertes Allyl, Alkenyl oder Alkinyl, z.B. CF₃, CHF₂, CH₂F, CF₃CF₂, CH₂FCHCl, CCl₃, CHCl₂, CH₂CH₂Cl. Haloalkoxy ist z.B. OCF₃, OCHF₂, OCH₂F, CF₃CF₂O, OCH₂CF₃ und OCH₂CH₂Cl. Entsprechendes gilt für sonstige Halogen substituierte

5

Ein Kohlenwasserstoffrest kann ein aromatischer Kohlenstoffwasserstoffrest wie Aryl
oder ein aliphatischer Kohlenwasserstoffrest sein, wobei ein aliphatischer
Kohlenwasserstoffrest im allgemeinen ein geradkettiger oder verzweigter gesättigter
oder ungesättigter Kohlenwasserstoffrest ist, vorzugsweise mit 1 bis 18, besonders
bevorzugt 1 bis 12 C-Atomen, z.B. Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl.

Vorzugsweise bedeutet aliphatischer Kohlenwasserstoffrest Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl mit bis zu 12 C-Atomen; entsprechendes gilt für einen aliphatischen Kohlenwasserstoffrest in einem Kohlenwasserstoffoxyrest.

Ein Ring bedeutet ein carbocylisches oder heterocyclisches mono-, bi-oder polycyclisches unsubstituiertes oder substituiertes Ringsystem, das gesättigt ungesättigt oder aromatisch ist. Beispiele für carbocyclische Ringe sind Aryl, Cycloalkyl oder Cycloalkenyl.

 $. \)_{ij}$

ungesättigtes Carbacyclyl, z.B. Cycloalkyl oder Cycloalkenyl, oder mono-, bi-oder polycyclisches, unsubstituiertes oder substituiertes gesättigtes oder ungesättigtes Heterocyclyl annelliert sein kann. Beispiele für Arylreste sind Phenyl, Naphthyl, Tetrahydronaphthyl, Indenyl, Indanyl, Pentalenyl und Fluorenyl, besonders

3

Heterocyclischer Ring, heterocyclischer Rest oder Heterocyclyl bedeutet ein mono-, bi- oder polycyclisches unsubstituiertes oder substituiertes Ringsystem, das gesättigt, ungesättigt und/oder aromatisch ist und eine oder mehrere, vorzugsweise 1 bis 4, Heteroatome, vorzugsweise aus der Gruppe N, S und O, enthält. Bevorzugt sind gesättigte Heterocyclen mit 3 bis 7 Ringatomen und einem oder zwei Heteroatomen aus der Gruppe N, O und S, wobei die Chalcogene nicht benachbart sind. Besonders bevorzugt sind monocyclische Ringe mit 3 bis 7 Ringatomen und einem Heteroatom aus der Gruppe N, O und S, sowie Morpholin, Dioxolan, Piperazin, Imidazolin und Oxazolidin. Ganz besonders bevorzugte gesättigte Heterocyclen sind Oxiran, Pyrrolidon, Morpholin und Tetrahydrofuran.

5

Bevorzugt sind auch teilweise ungesättigte Heterocyclen mit 5 bis 7 Ringatomen und einem oder zwei Heteroatomen aus der Gruppe N, O und S. Besonders bevorzugt sind teilweise ungesättigte Heterocyclen mit 5 bis 6 Ringatomen und einem Heteroatom aus der Gruppe N, O und S. Ganz besonders bevorzugte teilweise ungesättigte Heterocyclen sind Pyrazolin, Imidazolin und Isoxazolin.

25

20

Ebenso bevorzugt ist Heteroaryl, z.B. mono- oder bicyclische aromatische Heterocyclen mit 5 bis 6 Ringatomen, die ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe N, O, S enthalten, wobei die Chalcogene nicht benachbart sind. Besonders bevorzugt sind monocyclische aromatische Heterocyclen mit 5 bis 6 Ringatomen, die

30

22

. 7:3

ein Heteroatom aus der Gruppe, N, O und S enthalten, sowie Pyrimidin, Pyrazin, Pyridazin, Oxazol, Thiazol, Thiadiazol, Oxadiazol, Pyrazol, Triazol und Isoxazol. Ganz besonders bevorzugt sind Pyrazol, Thiazol, Triazol und Furan.

S Mono- oder disubstituiertes Amino bedeutet einen chemisch stabilen Rest aus der Gruppe der substituierten Arninoreste, welche beispielsweise durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe Alkyl, Alkoxy, Acyl und Aryl N-substituiert sind; vorzugsweise Monoalkylamino, Dialkylamino, Acylamino, Arylamino, N-Alkyl-N-Arylamino sowie N-Heterocyclen. Dabei sind Alkylreste mit 1 bis 4 C-Atomen bevorzugt. Aryl ist dabei vorzugsweise Phenyl. Substituiertes Aryl ist dabei vorzugsweise substituiertes Phenyl. Für Acyl gilt dabei die weiter oben genannte Definition, vorzugsweise (C₁-C₄)-Alkanoyl. Entsprechendes gilt für substituiertes Hydroxylamino oder Hydrazino.

13 Gegebenenfalls substituiertes Phenyl ist vorzugsweise Phenyl, das unsubstituiert oder ein- oder mehrfach, vorzugsweise bis zu dreifach, bei Halogen wie CI und Fauch bis zu fünffach, durch gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkoxy, (C₁-C₄)-Haloalkyl, (C₁-C₄)-Haloalkoxy und Nitro substituiert ist, z.B. o-, m- und p-Tolyl, Dimethylphenyle, 2-, 3- und 4-Chlorphenyl, 2-, 3- und 4-Trifluor- und -Trichlorphenyl, 2,4-, 3,5-, 2,5- und 2,3-

Dichlorphenyl, o-, m- und p-Methoxyphenyl.

Von den Formeln (I) umfaßt sind auch alle Stereoisomeren, welche die gleiche topologische Verknüpfung der Atome aufweisen, und deren Gemische.

Solche Verbindungen enthalten ein oder mehrere asymmetrische C-Atome oder auch Doppelbindungen, die in den allgemeinen Formeln nicht gesondert angegeben sind. Die durch ihre spezifische Raumform definierten möglichen Stereoisomeren, wie Enantiomere, Diastereomere, Z- und E-Isomere und Tautomere, können nach üblichen Methoden aus Gemischen der Stereoisomeren erhalten oder auch durch stereoselektive Reaktionen in Kombination mit dem Einsatz von stereochemisch reinen Ausgangsstoffen hergestellt werden.

. 7,

96/05 197, WO-A 96/05 182, WO-A 97/23 491 und WO-A 97/27 187 bekannt WO-A 97/01 550, WO-A 97/19 087, WO-A 96/30 368, WO-A 96/31 507, WO-A 96/26 EP-A 0 418 175, EP-A 0 496 631, AU-A 672 058, EP-A 0 496 631, WO-A 97/13 765, Herbizide der allgemeinen Formel (I) sind z.B. aus EP-A 0 137 963, EP-A 0 352 543 192, WO-A 96/26 206, WO-A 96/10 561, WO-A 96/05 183, WO-A 96/05 198, WO-A

gelten durch Zitat als Bestandteil dieser Beschreibung Ausgangsmaterialien. Auf diese Schriften wird ausdrücklich Bezug genommen, sie Die zitierten Schriften enthalten ausführliche Angaben zu Herstellungsverfahren und

5

2 möglich, die Aufwandmenge zu senken und/oder die Sicherheitsmarge zu erhöhen Komponenten A) + B) einzusetzenden Mengen und das Verhältnis der Beides ist sowohl ökonomisch als auch ökologisch sinnvoll. Die Wahl der von den Kontrolle der Schadpflanzen durch die erfindungsgemäßen herbiziden Wittel wird es bevorzugten Ausführungsform überadditive Effekte. Aufgrund der verbesserten und Tenside B), zeigen eine ausgezeichnete herbizide Wirkung und in einer Die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel, enthaltend Verbindungen der Formel (I) Komponenten A): B) sind dabei von einer ganzen Reihe von Faktoren abhängig

25 20 gut ist - den herbiziden Mitteln der Erfindung in der Regel eine syriergistische ohne weiteres nachzuweisen ist - etwa weil die Einzelverbindungen üblicherweise in In bevorzugter Ausführungsform kennzeichnen sich erfindungsgemäße herbizide Wirkung inhärent ist auch weil die Kontrolle der Schadpflanzen bereits durch die Einzelverbindungen sehr der Kombination in sehr unterschiedlichen Aufwandmengen eingesetzt werden oder Gewichtsverhältnissen von A): B) bei denen ein Synergismus nicht in jedem Falle hervorzuheben, daß selbst in Kombinationen mit Aufwandmengen oder Verbindungen der Formel (I) mit Tensiden B) aufweisen. Dabei ist vor allem Mittel dadurch, daß sie einen synergistisch wirksamen Gehalt einer Kombination der

separat formuliert und im Tank-Misch-Verfahren appliziert werden, oder sie können Die Komponenten A) und B) der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel könrien 30

beispielsweise in Form einer Spritzbrühe appliziert werden kann zusammen in einer Fertigformulierung enthalten sein, die dann in üblicher Weise

2 5 Formulierungstypen sind im Prinzip bekannt und werden beispielsweise beschrieben werden, je nachdem welche biologischen und/oder chemisch-physikalischen Dekker, N.Y., 1973; K. Martens, "Spray Drying" Handbook, 3rd Ed. 1979, G. München, 4. Aufl. 1986, Wade van Valkenburg, "Pesticide Formulations", Marcel in: Winnacker-Küchler, "Chemische Technologie", Band 7, C. Hauser Verlag Granulate (SG), ULV-Formulierungen, Mikrokapseln und Wachse. Diese einzelnen und Bodenapplikation, Granulate (GR) in Form von Mikro-, Sprüh-, Aufzugs- und Suspensionskonzentrate (SC), Dispersionen auf Öl- oder Wasserbasis, ölmischbare ** Adsorptionsgranulaten, wasserdispergierbare Granulate (WG), wasserlösliche Lösungen, Kapselsuspensionen (CS), Stäubemittel (DP), Granulate für die Streuwie Ol-in-Wasser- und Wasser-in-Ol-Emulsionen, versprühbare Lösunger wasserlösliche Konzentrate (SL), emulgierbare Konzentrate (EC), Emulsionen (EW),beispielsweise in Frage: Spritzpulver (WP), wasserlösliche Pulver (SP), Parameter vorgegeben sind. Als Formulierungsmöglichkeiten kommen Die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel können auf verschiedene Art formuliert Goodwin Ltd. London.

Winnacker-Küchler, "Chemische Technologie", Band 7, C. Hauser Verlag Milnchen Colloid Chemistry"; 2nd Ed., J. Wiley & Sons, N.Y.; C. Marsden, "Solvents Guide"; Surface Active Agents", Chem. Publ. Co. Inc., N.Y. 1964; Schönfeldt Annual", MC Publ. Corp., Ridgewood N.J.; Sisley and Wood, "Encyclopedia of 2nd Ed., Interscience, N.Y. 1963; McCutcheon's "Detergents and Emulsifiers Carriers", 2nd Ed., Darland Books, Caldwell N.J., H.v. Olphen, "Introduction to Clay beispielsweise beschrieben in: Watkins, "Handbook of Insecticide Dust Diluents and Lösungsmittel und weitere Zusatzstoffe sind ebenfalls bekannt und werden Die notwerndigen Formulierungshilfsmittel wie Inertmaterialien, Tenside, Aufl. 1986 "Grenzflächenaktive Äthylenoxidaddukte", Wiss. Verlagsgesell., Stuttgart 1976,

25

20

Auf der Basis dieser Formulierungen lassen sich auch Kombinationen mit anderen, von der Komponente A) verschiedenen agrochemischen Wirkstoffen wie Insektiziden, Akariziden, Herbiziden, Fungiziden, Safenern, Düngemitteln und/oder Wachstumsregulatoren herstellen, z.B. in Form einer Fertigformulierung oder als Tankmix

Spritzpulver sind in Wasser gleichmäßig dispergierbare Präparate, die neben dem Wirkstoff A) urid / oder dem Tensid B) außer einem Verdünnungs- oder Inertstoff noch von Tensid B) verschiedene Tenside ionischer und/oder nichtionischer Art (Netzmittel, Dispergiermittel), z.B. polyoxyethylierte Alkylphenola, polyoxethylierte Fettalkohole, polyoxethylierte Fettamine, Fettalkoholpolyglykolethersulfate, Alkansulfonate, Alkylbenzolsulfonate, ligninsulfonsaures Natrium, 2,2¹-dinaphthylmethan-6,6¹-disulfonsaures Natrium, dibutylnaphthalin-sulfonsaures Natrium oder auch oleoylmethyltaurinsaures Natrium enthalten. Zur Herstellung der Spritzpulver werden die herbiziden Wirkstoffe A) und / oder Tenside B) beispielsweise in üblichen Apparaturen wie Hammermühlen, Gebläsemühlen und Luftstrahlmühlen feingemahlen und gleichzeitig oder anschließend mit den

Formulierungshilfsmitteln vermischt

Emulgierbare Konzeritrate werden durch Auflösen des Wirkstoffes A) und / oder des Tensids B) in einem organischen Lösungsmittel z.B. Butanol, Cyclohexanon, Dimethylformamid, Xylol oder auch höhersiedenden Aromaten oder Kohlenwasserstoffen oder Mischungen der organischen Lösungsmittel unter Zusatz von einem oder mehreren von Tensid B) verschiedenen Tensiden ionischer und/oder nichtionischer Art (Emulgatoren) hergestellt. Als Emulgatoren können beispielsweise verwendet werden: Alkylarylsulfonsaure Calzium-Salze wie Ca-Dodecylbenzolsulfonat oder nichtionische Emulgatoren wie Fettsäurepolyglykolester, Alkylarylpolyglykolether, Fettalkoholpolyglykolether, Propylenoxid-Ethylenoxid-Kondensationsprodukte, Alkylpolyether, Sorbitanester wie

90

Pulyoxyethylensorbitanfettsäureester

z.B. Sorbitanfettsäureester oder Polyoxethylensorbitanester wie z.B

Wasserlösliche Konzentrate werden beispielsweise erhalten, indem der Wirkstoff A) und / oder das Tensid B) in Wasser oder in einem mit Wasser mischbaren Solvens gelöst wird und gegebenenfalls mit weiteren Hilfsstoffen wie wasserlöslichen Tensiden versetzt wird.

Stäubemittel erhält man durch Vermahlen des Wirkstoffes A) und / oder des Tensids B) mit fein verteilten festen Stoffen, z.B. Talkum, natürlichen Tonen, wie Kaolin, Bentonit und Pyrophyllit, oder Diatomeenerde.

Suspensionskonzentrate können auf Wasser- oder Ölbasis sein. Sie können beispielsweise durch Naß-Vermahlung mittels handelsüblicher Perlmühlen und gegebenenfalls unter Zusatz von Tensid B) verschiedener Tenside, wie sie z.B. obert bei den anderen Formulierungstypen bereits aufgeführt sind, hergestellt werden.

15 Emulsionen, z.B. Öl-in Wasser-Emulsionen (EW), lassen sich beispielsweise mittels Rührern, Kolloidmühlen und/oder statischen Mischern unter Verwendung von wäßrigen organischen Lösungsmitteln und gegebenenfalls von Tensid B) verschiedenen Tensiden, wie sie z.B. oben bei den anderen Formulierungstypen bereits aufgeführt sind, herstellen.

Granulate können entweder durch Verdüsen des Wirkstoffes A) und / oder Tensids B) auf adsorptionsfähiges, granuliertes Inertmaterial hergestellt werden oder durch Aufbringen von Wirkstoffkonzentraten mittels Klebemitteln, z.B. Polyvinylalkohol, polyacrylsaurem Natrium oder auch Mineralölen, auf die Oberfläche von Trägerstoffen wie Sand, Kaolinite oder von granuliertem Inertmaterial. Auch können

20

25 Trägerstoffen wie Sand, Kaolinite oder von granuliertem Inertmaterial. Auch können geeignete Wirkstoffe A) und / oder Tenside B) in der für die Herstellung von Düngemittelgranulaten üblichen Weise - gewünschtenfalls in Mischung mit Düngemitteln - granuliert werden.

Wasserdispergierbare Granulate werden in der Regel nach den üblichen Verfahren wie Sprühtrocknung, Wirbelbett-Granulierung, Teller-Granulierung, Mischung mit Hochgeschwindigkeitsmischern und Extrusion ohne festes Inertmaterial hergestellt.

År,

. 417

Zur Herstellung von Teller-, Fließbett-, Extruder- und Sprühgranulate siehe z.B. Verfahren in "Spray-Drying Handbook" 3rd ed. 1979, G. Goodwin Ltd., London; J.E. Browning, "Agglomeration", Chemical and Engineering 1967, Seiten 147 ff; "Perry's Chemical Engineer's Handbook", 5th Ed., McGraw-Hill, New York 1973, S. 8-57.

Für weitere Einzelheiten zur Formulierung von Pflanzenschutzmitteln siehe z.B. G.C. Klingman, "Weed Control as a Science", John Wiley and Sons, Inc., New York, 1961, Seiten 81-96 und J.D. Freyer, S.A. Evans, "Weed Control Handbook", 5th Ed., Blackwell Scientific Publications, Oxford, 1968, Seiten 101-103.

Ξ

Die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel ersthalten in der Regel 0,01 bis 99 Gew.-%, insbesondere 0,1 bis 95 Gew.-%, einer oder mehrerer Verbindungen der Formel (I).

In Spritzpulvern beträgt die Wirkstoffkonzentration z.B. etwa 10 bis 90 Gew.-%, der Rest zu 100 Gew.-% besteht aus üblichen Formulierungsbestandteilen und gegebenenfalls Tensiden B). Bei emulgierbaren Konzentraten kann die Wirkstoffkonzentration etwa 1 bis 90, vorzugsweise 5 bis 80 Gew.-% betragen. Staubförmige Formulierungen enthalten 1 bis 30 Gew.-% Wirkstoff, vorzugsweise meistens 5 bis 20 Gew.-% an Wirkstoff, versprühbare Lösungen enthalten etwa 0.05 bis 80, vorzugsweise 2 bis 50 Gew.-% Wirkstoff. Bei wasserdispergierbaren Granulaten hängt der Wirkstoffgehalt zum Teil davon ab, ob die wirksame Verbindung flüssig oder fest vorliegt und welche Granulierhilfsmittel, Füllstoffe usw. verwerdet werden. Bei den in Wasser dispergierbaren Granulaten liegt der Gehalt an Wirkstoff beispielsweise zwischen 1 und 95 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 10

Daneberı enthalten die genannten Wirkstofformulierungen gegebenenfalls die jeweils üblichen Hilfsstoffe wie Haft-, Netz-, Dispergier-, Emulgier-, Penetrations-,

30 Konservierungs-, Frostschutz- und Lösungsmittel, Füll-, Träger- und Farbstoffe, Entschäumer, Adjuvants wie Mineral- oder Pflanzenöle und deren Derivate, Verdunstungshemmer und den pH-Wert und die Viskosität beeinflussende Mittel.

Die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel lassen sich durch übliche Verfahren herstellen, z.B. durch Vermischen der Komponenten mit Hilfe von Rührern, Schüttlern oder (statischen) Mischern.

Eine bevorzugte Ausführungsvariante dieser Erfindung besteht darin, daß Formulierungen, die Verbindungen der Formel (I) enthalten, im Spritztank mit Tensiden B) und / oder deren Formulierungen gemischt werden. Die Verbindungen der Formel (I) lassen sich hierzu beispielsweise auf Basis von Kaolin als wasserdispergierbare Granulate formulieren, wobei der Gehalt an Verbindungen der Formel (I) in weiten Bereichen zwischen 0,01 und 99 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 0,5 und 80 Gew.-%, schwanken kann. Diese Formulierungen können neben den Verbindungen der Formel (I) weitere agrochemische Wirkstoffe, wie Safener enthalten, z.B. in einem Gehalt 0,1 – 50 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 – 40 Gew.-%. Die Tenside B) können als Reinsubstanzen oder in formulierter Form, vorzugsweise als flüssiges Produkt wie wasserlösliche Konzentrate oder emulgierbare Konzentrate, zugesetzt werden.

Fertigformulierungen können erhalten werden, indem z.B. emulgierbare Konzentrate oder Öldispersionen aus Verbindungen der Formel (I), Tensiden B) und weiteren Hilfsstoffen hergestellt werden. In den Fertigformulierungen kann der Gehalt an Verbindungen der Formel (I) in weiten Bereichen schwanken und beträgt im allgemeinen zwischen 0,01 und 99 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 0,1 und 60 Gew.-%. Der Gehalt an Tensiden B) kann ebenfalls in weiten Bereichen schwanken und beträgt im allgemeinen zwischen 1 und 80 Gew.-%, in der Regel zwischen 5 und 50 Gew.-%. Schließlich können die Fertigformulierungen auch weitere agrochemische Wirkstoffe wie Safener enthalten, z.B. in einem Gehalt von 0,01-60 Gew.-%, vorzugsweise 0,1-40 Gew.-%.

Die Formulierungen können gegebenenfalls Hilfsstoffe wie Lösungsmittel enthalten, z.B. aromatische Lösungsmittel wie Xylole oder Aromatengemische aus der Solvesso®-Reihe wie Solvesso® 100, Solvesso® 150 oder Solvesso® 200 von Exxon; alphatische od isoparaffinische Lösemittel wie Produkte aus der Exxol®-D- bzw.

3.

Isopur®-Reihe von Exxor; Öle pflanzlicher oder tierischer Herkunft sowie deren Derivate, wie Rapsöle oder Rapsöl-methylester; Ester wie Butyl-Acetat; Ether wie Diethylether, THF oder Dioxan. Der Lösungsmittelgehalt beträgt bevorzugt 1–95 Gew.-%, besonders bevorzugt 5–80 Gew.-%. Weltere geeignete Hilfstoffe sind z.B. Emulgatoren (bevorzugter Gehalt: 0,1-10 Gew.-%), Dispergatoren (bevorzugter Gehalt: 0,1-10 Gew.-%), Dispergatoren (bevorzugter Gehalt: 0,1-10 Gew.-%), sowie gegebenenfalls Stabilisatoren wie Entschäumer, Wasserfänger, Säurefänger und Kristallisationsirhibitoren.

S

Der Einsatz der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel kann im Vor- oder im Nachauflaufverfahren erfolgen, z. B. durch Spritzung. Durch den Einsatz der Mischungen kann der zur Unkrautbekämpfung notwendige Präparateaufwand wesentlich reduziert werden.

Die erfindungsgemäß zu verwendenden Tenside B) werden in der Regel zusammen mit dem bzw. den Verbindungen A) oder unmittelbar hintereinander ausgebracht, vorzugsweise in Form einer Spritzbrühe, welche die Tenside B) und die Verbindungen A) in wirksamen Mengen und gegebenenfalls weitere übliche Hilfsmittel enthält. Die Spritzbrühe wird bevorzugt auf Basis von Wasser und / oder einem Öl, z.B. einem hochsiedenden Kohlenwasserstoff wie Kerosin oder Paraffin hergestellt. Dabei können die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel als Tankmischung oder über eine "Fertig-Formulierung" realisiert werden.

Das Gewichtsverhältnis von Verbindungen A) zu Tensid B) kann in einem weiten
25 Bereich variieren und hängt z.B. von der Wirksamkeit des Herbizids. In der Regel ist
es im Bereich von 10:1 bis 1:5000, vorzugsweise 4:1 bis 1:2000.

Die Aufwandmengen der Verbindung(en) der Formel (I) liegen im allgemeinen zwischen 0,1 und 500 g AS/ha (AS = Aktivsubstanz, d. h. Aufwandmenge bezogen auf den aktiven Wirkstoff), bevorzugt zwischen 0,5 und 200 g ai/ha. Die Aufwandmengen an Tensiden B) liegen im allgemeinen zwischen 1 und 5000 g Tensid / ha, bevorzugt werden 10 und 2000g Tensid / ha.

30

Die Konzentration der erfindungsgemäß zu verwendenden Tenside B) ist in einer Spritzbrühe in der Regel von 0,05 bis 4 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 1 Gew.-%, insbesondere 0,1 bis 0,3 Gew.-% Tensid.

- Die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel, weisen eine ausgezeichnete herbizide Wirksamkeit gegen ein breites Spektrum wirtschaftlich wichtiger mono- und dikotyler Schadpflanzen auf. Auch schwer bekämpfbare perennierende Unkräuter, die aus Rhizomen, Wurzelstöcken oder anderen Dauerorganen austreiben, werden gut erfaßt. Dabei ist es gleichgüttig, ob die Substanzen im Vorsaat-, Vorauflauf- oder Nachauflaufverfahren ausgebracht werden. Im einzelnen seien beispielhaft einige Vertreter der mono- und dikotylen Unkrautflora genannt, die durch die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel kontrolliert werden können, ohne daß durch die Nennung eine Beschränkung auf bestimmte Arten erfolgen soll.
- Auf der Seite der monokotylen Unkrautarten werden z.B. Avena, Lolium, Alopecurus, Phalaris, Echinochloa, Digitaria, Setaria sowie Cyperusarten aus der annuellen Gruppe und auf seiten der perennierenden Spezies Agropyron, Cynodon, Imperata sowie Sorghum und auch ausdauernde Cyperusarten gut erfaßt.
- 20 Bei dikotylen Unkrautarten erstreckt sich das Wirkungsspektrum auf Arten wie z.B. Galium, Viola, Veronica, Lamium, Stellaria, Amaranthus, Sinapis, Ipomoea, Matricaria, Abutilon und Sida auf der annuellen Seite sowie Convolvulus, Cirsium, Rumex und Artemisia bei den perennierenden Unkräutern.
- 25 Unter den spezifischen Kulturbedingungen im Reis vorkommende Schadpflanzen wie z.B. Echinochloa, Sagittaria, Alisma, Eleocharis, Scirpus und Cyperus werden von den erfindungsgemäßen Mitteln ebenfalls hervorragend bekämpft.

Werden die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel vor dem Keimen auf die Erdoberfläche appliziert, so wird entweder das Auflaufen der Unkrautkeimlingo vollständig verhindert oder die Unkräuter wachsen bis zum Keimblattstadium heran stellon jedoch dann ihr Wachstum ein und sterben schließlich nach Ablauf, von drei

. Ĵij

- ein drastischer Wachstumsstop ein und die Unkrautpflanzen bleiben in dem zum Applikationszeitpunkt vorhandenen Wachstumsstadium stehen oder sterben nach einer gewissen Zeit ganz ab, so daß auf diese Weise eine für die Kulturpflanzen schädliche Unkrautkonkurrenz sehr früh und nachhaltig beseitigt wird.
- Obgleich die erfindungsgernäßen herbiziden Mittel eine ausgezeichnete herbizide Aktivität gegernüber mono- und dikotylen Unkräutern aufweisen, werden Kulturpflanzen wirtschaftlich bedeutender Kulturen z.B. zweikeimblättriger Kulturen wie Soja, Baumwolle, Raps, Zuckerrüben, insbesondere Soja, oder Gramineen-Kulturen wie Weizen, Gerste, Roggen, Reis oder Mais, nur unwesentlich oder gar nicht geschädigt. Die vorliegenden Verbindungen eignen sich aus diesen Gründen sehr gut zur selektiven Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs in tandwirtschaftlichen Nutzpflanzungen oder in Zierpflanzungen.

Darüber hinaus weisen die erfindungsgemäßen herbiziden Miltel hervorragende wachstumsregulatorische Eigenschaften bei Kulturpflanzen auf. Sie greifen regulierend in den pflanzeneigenen Stoffwechsel ein und können damit zur gezielten Beeinflussung von Pflanzeninhaltsstoffen und zur Ernteerleichterung wie z.B. durch Auslösen von Desikkation und Wuchsstauchung eingesetzt werden. Desweiteren eignen sie sich auch zur generellen Steuerung und Hemmung von unerwünschtem vegetativen Wachstum, ohne dabei die Pflanzen abzutöten. Eine Hernmung des vegetativen Wachstums spielt bei vielen mono- und dikotylen Kulturen eine große Rolle, da das Lagern hierdurch verringert oder völlig verhindert werden kann.

Aufgrund ihrer herbiziden und pflanzenwachstumsregulatorischen Eigenschaften können die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel auch zur Bekämpfung von Schadpflanzen in Kulturen von bekannten oder noch zu ertwickelnder gentechnisch veränderten Pflanzen eingesetzt werden. Die transgenen Pflanzen zeichnen sich in

32

der Regel durch besondere vorteilhafte Eigenschaften aus, beispielsweise durch Resistenzen gegerüber bestimmten Pestiziden, vor allem bestimmten Herbiziden, Resistenzen gegenüber Pflanzenkrankheiten oder Erregem von Pflanzenkrankheiten wie bestimmten Insekten oder Mikroorganismen wie Pilzen, Bakterien oder Viren.

- Andere besondere Eigenschaften betreffen z. B. das Erntegut hinsichtlich Menge, Qualität, Lagerfähigkeit, Zusammensetzung und spezieller Inhaltsstoffe. So sind transgene Pflanzen mit erhöhtem Stärkegehalt oder veränderter Qualität der Stärke oder solche mit anderer Fettsäurezusammensetzung des Ernteguts bekannt.
- Bevorzugt ist die Anwendung der erfindungsgemäßen Mittel in wirtschaftlich bedeutenden transgenen Kulturen von Nutz- und Zierpflanzen, z. B. von Getreide wie Weizen, Gerste, Roggen, Hafer, Hirse, Reis, Maniok und Mais oder auch Kulturen von Zuckerrübe, Baumwolle, Soja, Raps, Kartoffel, Tomate, Erbse und anderen Gemüsesorten. Vorzugsweise können die erfindungsgemäßen Mittel als Herbizide in Nutzpflanzenkulturen eingesetzt werden, welche gegerüber den phytotoxischen Wirkungen der Herbizide resistent sind bzw. gentechnisch resistent gemacht worden sind.

Bei der Anwendung der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel in transgenen Kulturen zu treten neben den in anderen Kulturen zu beobachtenden Wirkungen gegenüber Schadpflanzen oftmals Wirkungen auf, die für die Applikation in der jeweiligen transgenen Kultur spezifisch sind, beispielsweise ein verändertes oder speziell erweitertes Unkrautspektrum, das bekämpft werden kann, veränderte Aufwandmengen, die für die Applikation eingesetzt werden können, vorzugsweise gute Kombinierbarkeit mit den Herbiziden, gegenüber denen die transgene Kultur resistent ist, sowie Beeinflussung von Wuchs und Ertrag der transgenen Kulturpflanzen.

Gegenstand der Erfindung ist somit auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Mittel als Herbizide zur Bekämpfung von Schadpflanzen, vorzugsweise in Pflanzenkulturen, wobei die Pflanzenkulturen auch transgene Pflanzenkulturen sein können.

1

Die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel können auch nicht-selektiv zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwuchses eingesetzt werden, z.B. an Wegrändern, Pfätzen, Industrieanlagen oder Eisenbahnanlagen.

Aufgrund der relativ geringen Aufwandmenge der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel ist deren Verträglichkeit in aller Regel schon sehr gut. Insbesondere wird durch die erfindungsgemäßen Kombinationen eine Senkung der absoluten Aufwandmenge erreicht, verglichen mit der Einzelanwendung eines herbiziden Wirkstoffs.

5

Um die Verträglichkeit und/oder Selektivität der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel gewünschtenfalls noch zu steigern kann es von Vorteil sein, diese gemeinsam in Mischung oder zeitlich --- getrennt nacheinander zusammen mit Safenern oder Antidots anzuwenden.

₽,

Als Safener oder Antidots für die erfindungsgemäßen herbiziden Wittel in Frage kommende Verbindungen sind z. B. aus EP-A-333 131 (ZA-89/1960), EP-A-269 806 (US-A-4,891,057), EP-A-346 620 (AU-A-89/34951) und den internationalen Patentanmetdungen PCT/EP 90/01966 (WO-91108202) und PCT/EP 90102020 (WO-911078474) und dort zilierter Literatur bekannt oder können nach den dort beschriebenen Verfahren hergestellt werden. Weitere geeignete Safener kennt man aus EP-A-94 349 (US-A-4,902,304), EP-A-191 736 (US-A-4,881,966) und EP-A-0 492 366 und der dort zitierten Literatur.

20

25 In einer bevorzugten Ausführungsform enthalten die herbiziden Mittel der vorliegenden Erfindung daher einen zusätzlichen Gehalt an C) einer oder mehrerer Verbindungen, die als Safener oder Antidots wirken.

Bevorzugte Antidots oder Safener oder Gruppen von Verbindungen die sich als Safener oder Antidots in den erfindungsgemäßen herbiziden Witteln eignen sind unter anderem:

ઝ

a) Verbindungen vom Typ der Dichlorphenylpyrazolin-3-carbonsäure,
 vorzugsweise Verbindungen wie 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-(ethoxycarbonyl)-5-methyl-2-pyrazolin-3-carbonsäureethylester (Mefenpyr-diethyl, Verbindung C1-1) und verwandte Verbindungen, wie sie in der internationalen
 Anmeldung WO 91/07874 (PCT/EP 90102020) beschrieben sind;

 b) Derivate der Dichlorphenylpyrazolcarbonsäure, vorzugsweise Verbindungen wie 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-methyl-pyrazol-3-carbonsäureethylester (Verbindung C1-2), 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-isopropyl-pyrazol-3-carbonsäureethylester (Verbindung C1-3),

5

1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-(1,1-dimethyl-ethyl)pyrazol-3-carbonsäureethylester (Verbindung C1-4), 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-phenyl pyrazol-3-carbonsäureethylester (Verbindung C1-5) und verwandte Verbindungen, wie sie in EP-A-0 333 131 und EP-A-0 269 806 beschrieben sind:

ı

 Verbindungen vom Typ der Triazolcarbonsäuren, vorzugsweise Verbindungen wie 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-trichlormethyl-(1 H)-1,2,4-triazol-3carbonsäureethylester (Verbindung C1 -6, Fenchlorazol-ethyl) und verwandte Verbindungen (siehe EP-A-0 174 562 und EP-A-0 346 620);

20

d) Verbindungen vom Typ der Dichlorbenzyl-2-isoxazolin-3-carbonsäure,
 Verbindungen vom Typ der 5-Benzyl- oder 5-Phenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäure, vorzugsweise Verbindungen wie
 5-(2,4-Dichlorbenzyl)-2-isoxazolin-3-carbonsäureethylester (Verbindung C1-7) oder 5-Phenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäureethylester (Verbindung C1-8) und verwandte Verbindungen wie sie in der internationalen Patentanmeldung WO 91/08202 (PCT/EP 90/01966) beschrieben sind;

25

e) Verbindungen vom Typ der 8-Chinolinoxyessigsäure, vorzugsweise Verbindungen wie (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-(1 -methyl-hex-1-yl)-ester-(Cloquintocet -mexyl, C2-1),

(5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-(1,3-dimethyl-but-1-yl)- ester (C2-2), (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-4-allyl-oxy-butylester (C2-3), (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-1 -allyl-oxy-prop-2-ylester (C2-4), (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäureethylester (C2-5), (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäuremethylester (C2-6), (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäureallylester (C2-7), (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-2-(2-prpyliden-iminoxy)-1-ethylester (C2-8), (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-2-(2-prpyliden-iminoxy)-1-ylester (C2-9) und verwandte Verbindungen wie sie in EP-A-0 086 750, EP-A-0 094 349 und EP-A-0 191 736 oder EP-A-0 492 366 beschrieben sind;

f) Verbindungen vom Typ der (5-Chlor-8-chinolinoxy)-malonsäure, vorzugsweise Verbindungen wie (5-Chlor-8-chinolinoxy)-malonsäurediethylester, (5-Chlor-8-chinolinoxy)-malonsäurediallyester, (5-Chlor-8-chinolinoxy)-malonsäuremethylethylester und verwandte Verbindungen wie sie in der deutschen Patentanmeldung EP-A-0 582 198 beschrieben und vorgeschlagen worden sind

ij

5

 g) Wirkstoffe vom Typ der Phenoxyessig- bzw. -propionsäurederivate bzw. der aromatischen Carbonsäuren, wie z. B. 2,4-Dichlorphenoxyessigsäure(ester) (2,4-D), 4-Chlor-2-methyl-phenoxy-propionester (Mecoprop), MCPA oder 3,6-Dichlor-2-methoxy-benzoesäure(ester) (Dicamba);

20

 h) Verbindungen vom Typ der 5,5-Diphenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäure, vorzugsweise 5,5-Diphenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäureethylester (Isoxadiferethyl, C3-1);

25

Verbindungen, die als Safener z.B. für Reis bekannt sind wie Fenclorim (= 4,6-Dichlor-2-phenylpyrimidin, Pesticide Manual, 11. Auflage, 1997, S. 511-512), Dimepiperate (= Piperidin-1 -thiocarbonsäure-S-1 -methyl-1 -phenylethylester, Pesticide Manual, 11. Auflage, 1997, S. 404-405), Daimuron (= 1 -(1 -Methyl- 1-phenylethyl)-3-p-tolyl-harnstoff, Pesticide

30

=

Manual, 11. Auflage, 1997, S. 330), Cumyluron (= 3-(2-Chlorphenylmethyl)-1 -(1 -methyl-1-phenyl-ethyl)- harnstoff, JP-A-60/087254), Methoxyphenon (= 3,3'-Dimethyl-4-methoxy- benzophenon, CSB (= 1-Brom-4-(chlormethylsulfonyl)-benzol, CAS-Reg. Nr. 54091-06-4).

Die genannten Verbindungen sind außerdem zumindest teilweise in der EP-A-0 640 587 beschrieben, auf die hiermit zu Offenbarungszwecken Bezug genommen wird.

 Eine weitere wichtige Gruppe von als Safenern und Antidoten geeignete Verbindungen ist aus der WO 95107897 bekannt.

5

Die Safener (Antidote) der vorstehenden Gruppen a) bis j) reduzieren oder unterbinden phytotoxische Effekte, die beim Einsatz der herbiziden Mittel gemäß der Erfindung in Nutzpflanzenkulturen auftreten können, ohne die Wirksamkeit der Herbizide gegen Schadpflanzen zu beeinträchtigen. Hierdurch kann das Einsatzgebiet der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel erheblich erweitert werden und insbesondere ist durch die Verwendung von Safenern der Einsatz von Kombinationen möglich, die bislang nur beschränkt oder mit nicht ausreichendem Erfolg eingesetzt werden konnten, d. h. von Kombinationen, die ohne Safener in niedrigen Dosierungen mit wenig Breitenwirkung zu nicht ausreichender Kontrolle der Schadpflanzen führten.

Die herbiziden Mittel gemäß der Erfindung und die erwähnten Safener können zusammen (als fertige Formulierung oder im Tankmisch-Verfahren) oder in beliebiger Reihenfolge nacheinander ausgebracht werden. Das Gewichtsverhältnis Safener:Herbizid (Verbindung(en) der Formel (I)) kann innerhalb weiter Grenzen variieren und liegt vorzugsweise im Bereich von 1 : 100 bis 100 : 1, insbesondere von 1 : 10 bis 10: 1. Die jeweils optimalen Mengen an Herbizid(en) und Safener(n) sind üblicherweise vom Typ des herbiziden Mittels und/oder vom verwendeten Safener sowie von der Art des zu behandelnden Pflanzenbestandes abhängig.

Die Safener vom Typ C) können je nach ihren Eigenschaften zur Vorbelandlung des Saatgutes der Kulturpflanze (Beizung der Samen) verwendet werden oder:

Aussaat als auch die Behandlung der angesäten, aber noch nicht bewachsenen Vorauflaufbehandlung schließt sowohl die Behandlung der Anbaufläche vor der oder nach dem Auflaufen der Pflanzen angewendet werden Saat in die Saatfurchen eingebracht oder zusammen mit der Herbizidmischung vor

Anhauflächen ein. Bevorzugt ist die gemeinsame Anwendung mit der eingesetzt werden Herbizidmischung. Hierzu können Tankmischungen oder Fertigformulierungen

2 5 gekennzeichnet ist, daß eine herbizid wirksame Menge des erfindungsgemäßen im Bereich von 0,001 bis 1 kg, vorzugsweise 0,005 bis 0,2 kg Wirkstoff je Hektar. verwendetem Herbizid innerhalb weiter Grenzen schwanken und liegen in der Regel Anbaufläche ausgebracht wird herbiziden Mittels auf die Pflanzen, Pflanzenteile, Pflanzensamen oder die unerwünschten Pflanzen, vorzugsweise in Pflanzenkulturen, das dadurch Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch ein Verfahren zur Bekämpfung von Die benötigten Aufwandmengen der Safener können je nach Indikation und

herbiziden Wittel in Form von Tankmischungen, wobei die Eirzelkomponenten, z.B. Eine bevorzugte Verfahrensvariante ist die Ausbringung der erfindungsgemäßen

in Form von Formulierungen, gemeinsam im Tank mit Wasser oder einem Ol

20

- selektiv angesehen werden. In bevorzugter Verfahrensabwandlung werden herbizide sehr hoher Kontrolle der Schadpflanzen ausgesprochen gut ist, können diese als Kulturpflanzenverträglichkeit der erfindungsgemäßen Kombinationen bei gleichzeitig gemischt werden und die erhaltene Spritzbrühe ausgebracht wird. Da die
- mit Wasser und / oder Öl als Träger in Spritzbrühmengen von etwa 0,5 4000, Die Ausbringung der herbiziden Mittel kann in üblicher Weise erfolgen, zum Beispiel

25

Mittel daher zur selektiven Bekämpfung unerwünschter Pflanzen eingesetzt

30 Volume- und Ultra-Low-Volume-Verfahren (ULV) ist ebenso möglich wie ihre Applikation in Form von Granulaten und Mikrogranulaten

30

vorzugsweise 100 bis 1000 Liter/ha. Eine Anwendung der Mittel im sog. Low-

Zur Erfindung gehören auch Mischungen von einem oder mehreren von A)- und B)-Komponenten in einer synergistisch wirksamen Menge aufweisen. Eine bevorzugte Verwendung betrifft den Einsatz von herbiziden Mitteln, die Gehalte

mehreren Kombinationspartnern B), gegebenenfalls in Kombination mit einem oder Kombinationspartnern A), vorzugsweise A1, A2, A3 und / oder A4 und einem oder

mehreren Safenern C)

Kombinationen von A1, A2, A3 und / oder A4 mit Tensiden B) genannt, ohne daß Als bevorzugte Beispiele für die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel seien folgende

10 dadurch eine Einschränkung auf die explizit genannten Kombinationen erfolgen soll:

2 in Kombination mit einem der Tenside aus der Gruppe B1 bis B105

(siehe Tabelle 1)

ટ in Kombination mit einem der Tenside aus der Gruppe B1 bis B105 (siehe Tabelle 1)

ᅜ æ in Kombination mit einem der Tenside aus der Gruppe 131 bis B105 (siehe Tabelle 1)

4 in Kombination mit einem der Tenside aus der Gruppe B1 bis B105 . (siehe Tabelle 1)

- 20 In den aufgeführten Kombinationen kann der Einsatz eines Safeners Vorteile bieten, oder andere herbizid wirksame Wirkstoffe entstehen können, verringert werden da hierdurch mögliche Schäden an der Kulturpflanze, die durch die Herbizide A) können
- 25 Daneben können in den herbiziden Mitteln der vorliegenden Erfindung zur agrochemische Wirkstoffe (z.B. Herbizide, Insektizide oder Fungizide) enthalten zusätzlich einer, zwei oder mehrere von der Komponente A) verschiedene Abrundung der Eigenschaften, im allgemeinen in untergeordneten Mengen,

kombinieren und gemeinsam zur Bekämpfung von Schadpflanzen, vorzugsweise in Damit ergeben sich zahlreiche Möglichkeiten mehrere Wirkstoffe miteinander zu

Pflanzenkulturen einzusetzen, ohne vom Gedanken der Erfindung abzuweichen

Zusammenfassend kann gesagt werden, daß bei gemeinsamer Anwendung von Verbindungen der Formel (I) mit einem oder mehreren Tensiden B) eine ausgezeichnete herbizide Wirkung erzielt wird. Dabei ist die Wirkung der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel in einer bevorzugten Ausführungsform stärken

als die Wirkung der eingesetzten Einzelkomponenten bei alleiniger Anwendung.

Diese Effekte erlauberi unter anderem eine Reduzierung der Aufwandmenge, die Bekämpfung eines breiteren Spektrums von Unkräutern und Ungräsern, die Schließung von Wirkungslücken, auch hinsichtlich resistenter Arten, eine schnellere und sicherere Wirkung, eine komplette Kontrolle der Schadpflanzen mit nur einer oder wenigen Applikationen, und eine Ausweitung des Anwendungszeitraumes.

um landwirtschaftliche Kulturen von unerwünschten Konkurrenzpflanzen freizuhalten und damit die Erfräge qualifativ und quantitativ zu sichern und/oder zu erhöhen. Der technische Standard wird durch die erfindungsgemäßen Kombinationen bezüglich der beschriebenen Eigenschaften deutlich übertroffen. Darüberhinaus gestatten die erfindungsgemäßen Kombinationen in hervorragender Weise die Bekämpfung ansonsten resistenter Schadpflanzen

3eispiele

23 Samen bzw. Rhizomstücke von mono- und dikotylen Unkräutern wurden in Plastiktöpfen in sandigem Lehmboden ausgelegt, mit Erde abgedeckt und im Gewächshaus unter guten Wachstumsbedingungen angezogen. Drei Wochen nach der Aussaat wurden die Versuchspflanzen im Dreiblattstadium behandelt. Die als Spritzpulver bzw. als Emulsionskonzentrate formulierten erfindungsgemäßen Mittel wurden in verschiedenen Dosierungen mit einer Wasseraufwandmenge von umgerechnet 600 – 800l/ha auf die grünen Pflanzenteile gesprüht. Nach ca. 3 bis 4 Wochen Standzeit der Versuchspflanzen im Gewächshaus unter_uptimalen

÷

40

Wachstumsbedingungen wurde die Wirkung der Präparate optisch im Vergleich zu unbehandelten Kontrollen bonitiert. Die erfindungsgemäßen Mittel weisen eine gute herbizide Wirksamkeit gegen wirtschaftlich wichtige Schadpflanzen auf.

Beispielsweise wird die Wirkung von Sulcotrione (200g/ha) durch Kombination mit einem Tensid wie Genapol X 150, Genapol X 200, Sapogenat T130, Sapogenat T 200, Sapogenat T 300, Sapogenat T 400, Sapogenat T 500 oder Genapol O 200 bei Aufwandmengen von z.B. 50g /ha, 100g /ha, 300g/ha und 500g/ha deutlich erhöht im Vergleich z.B. zur Applikation von Sulcotrione ohne Terisid oder mit einem Tensid mit niedrigem Gehalt an Ethylenoxideinheiten wie Genapol X 060

10 (6 Ethylenoxideinheiten).

 $\mathcal{J}_{\mathcal{B}}$

Patentansprüche

Herbizides Mittel, enthaltend

ح

eine oder mehrere Verbindungen der Formel (I)

substituierten Ring bilden können, und R⁶¹ OH oder ein C₁-C₄₀ kohlenstoffhaltiger Rest ist, und Z ein upsubstituierter oder substituierter kohlenstoffhaltige Reste sind, die miteinander einen unsubstituierten oder worin V ein unsubstituierter oder substituierter Heterocyclylrest oder ein Rest Arylrest ist und -CR" = CR^B R ^{B1} ist, worin R" und R^B gleich oder verschieden C1-C40

3

巴 Alkylenoxideinheiten eines oder mehrere Tenside, enthaltend als Strukturelement mindestens 10

2

Ņ Herbizides Mittel gemäß Anspruch 1, enthaltend als Komponente B) eines oder mehrere Tenside der allgemeinen Formel (II)

$$R^{x}$$
-(EO)_x (PO)_y (EO)_z- R^{δ} (II)

worin

20

- EO eine Ethylenoxideinheit bedeutet
- 6 eine Propylenoxideinheit bedeutet,
- eine ganze Zahl von 1 bis 50 bedeutet

25

- eine ganze Zahl von 0 bis 50 bedeutet
- eine ganze Zahl von 0 bis 50 bedeutet

wobei die Summe (x+y+z)≥ 10 und ≤ 150 ist, und



찟 OH, einen unsubstituierten oder substituierten C1-C40-

45

-79

ist, gebunden sein kann, und Xe ein Anion ist, und der optional über eine Gruppe (EO),, worin w eine ganze Zahl von 1 bis 50 unsubstituierten oder substituierten C₁-C₃₀- Kohlenwasserstoffrest bedeuten, bedeuten, worin R^I , R^II und R^III gleich oder verschieden H oder einen Kohlenwasserstoffoxyrest, einen O-Acylrest oder NR^IR^{III} oder [NR^IR^{III}]°X°

ಸ್ಥ H, einen unsubstituierten oder substituierten C1-C40-Kohlenwasserstoffrest, C₃₀-Kohlenwasserstoffrest bedeuten, der optional über eine Gruppe (EO),, gleich oder verschieden H oder einen unsubstituierten oder substituierten C_t einen Acylrest oder NR^IR^{III} oder [NR^IR^{III}] "X" bedeuten, worin R^I, R^{II} und R^{II} worin w eine ganze Zahl von 1 bis 50 ist, gebunden sein kann, und X° ein

Ξ

ယ Formulierungshilfsmittel Wirkstoffe anderer Art, im Pflanzenschutz übliche Zusatzstoffe und mehrere weitere Komponenten aus der Gruppe enthaltend agrochemische Herbizides Mittel nach Anspruch 1 oder 2, zusätzlich enthaltend eine oder •

5

- 20 Pflanzensamen oder die Anbaufläche appliziert wird definiert gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, im Vorauflauf, Verfahren zur Bekämpfung von Schadpflanzen, worin das herbizide Mittel Nachauflauf oder im Vor- und Nachauflauf auf die Pflanzen, Pflanzenteile,
- Ç Verfahren nach Anspruch 4 zur selektiven Bekämpfung von Schadpflanzen in Pflanzenkulturen

25

- ტ Verwendung des nach einem der Ansprüche 1 bis 3 definierten herbiziden Mittels zur Bekämpfung von Schadpflanzen
- Verfahren zur Herstellung eines herbiziden Mittels, definiert gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, wobei die Verbindung(en) der Formel

 $\mathcal{I}_{\mathcal{P}}$

Verfahren gemäß Anspruch 7, worin die Komponenten A) und B) im

8

Tankmischverfahren mit Wasser und / oder einem Öl gemischt werden

44

AGR 2000/M 213

Zusammenfassung

- Die vorliegende Erfindung betrift ein herbizides Mittel, enthaltend
- ٤ einen oder mehrere Verbindungen der Formel (I)

0

eines oder mehrere Tenside, enthaltend als Strukturelement mindestens 10 substituierten Ring bilden können, und R⁶¹ OH oder ein C₁-C₄₀ kohlenstoffhaltiger Rest ist, und Z ein unsubstituierter oder substituierter kohlenstoffhaltige Reste sind, die miteinander einen unsubstituierten oder Arylrest ist und --CR" = CR⁶ R ⁶¹ ist, worin R" und R⁶ gleich oder verschieden C₁-C₄₀ worin V ein unsubstituierter oder substituierter Heterocyclylrest oder ein Rest

₿ Alkylenoxideinheiten.

نين نتين نهنني